

Síndrome de Kawasaki (síndrome de los ganglios linfáticos mucocutáneos)

¿Qué es el síndrome de Kawasaki?

El síndrome de Kawasaki es una enfermedad eruptiva infantil grave. Es una enfermedad relativamente rara; se calcula que ocurren 3.000 – 3.500 casos al año en los Estados Unidos.

¿Quiénes contraen el síndrome de Kawasaki?

La mayoría de los casos ocurren en bebés y niños de menos de cinco años de edad.

¿Cómo se contagia el síndrome de Kawasaki?

Se conoce muy poco acerca de cómo una persona puede contraer este síndrome. No parece transmitirse de persona a persona. Debido a que ocurren epidemias, es posible que lo cause un agente infeccioso.

¿Cuáles son los síntomas del síndrome de Kawasaki?

En la mayoría de los casos se presenta con fiebre alta que no responde a antibióticos. La fiebre dura más de cinco días y se asocia con irritabilidad, inflamación de ganglios linfáticos, enrojecimiento de ojos, labios, garganta y lengua. La erupción puede cubrir el cuerpo entero y a veces, es seguida por descamación en las manos y dedos.

¿Una infección previa hace que la persona sea inmune?

Se han registrado casos de recurrencia de la enfermedad, aunque son extremadamente raros.

¿Cuál es el tratamiento para el síndrome de Kawasaki?

La mayoría de los pacientes requieren tratamiento hospitalario, en donde pueden ser vigilados. Con frecuencia, se formulan aspirina e inmunoglobulinas.

¿Cuáles son las complicaciones asociadas al síndrome de Kawasaki?

La complicación más frecuente consiste en aneurismas de la arteria coronaria (abombamiento de los vasos sanguíneos del corazón). También puede afectar otros órganos. Menos del uno por ciento de los pacientes con Síndrome de Kawasaki muere debido a la enfermedad o a sus complicaciones.

¿Cómo se puede evitar el síndrome de Kawasaki?

Actualmente, no se conocen medidas preventivas.

Revised: Agosto 2004